PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number ·

2003-073553

(43)Date of publication of application: 12.03.2003

(51)Int.CI.

COSL 83/06 COSK 3/04 5/5415 // CO9K 3/10 (COS) 83/06

> CO8L 83:04)

(22)Date of filing:

(21)Application number: 2001-262794 31.08.2001

(71)Applicant: SHIN ETSU CHEM CO LTD. (72)Inventor: SAKAMOTO TAKAFUMI

KIMURA TSUNFO

(54) ROOM TEMPERATURE-CURABLE ORGANOPOLYSILOXANE COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an elastomeric cured material having excellent storage stability under sealed conditions and approximately slight change of physical properties even under severe conditions around automobile engines.

SOLUTION: This room temperature-curable organopolysiloxane composition comprises (A) a straight-chain organopolysiloxane represented by general formula (R1 is a monofunctional hydrocarbon group; R2 is a monofunctional hydrocarbon group or an alkoxy groupsubstituted monofunctional hydrocarbon group; R3 is a monofunctional hydrocarbon group; Y is an oxygen atom or a bifunctional hydrocarbon group; b is an integer of 1-3; n is an integer to make viscosity at 25° C 20-1,000,000 centipoise). (B) carbon black and (C) an organosiloxane represented by general formula R1aSi(OR2)4-a (R1 is a monofunctional hydrocarbon group; R2 is a monofunctional hydrocarbon group or an alkoxy group-substituted monofunctional hydrocarbon group; a is 0 or 1) as essential components.

$$(\mathbb{R}^2O)_b = S_i - Y - \left(\begin{array}{c} \mathbb{R}^3 \\ \vdots \\ \mathbb{R}^3 \end{array} \right)_0 - \left[\begin{array}{c} \mathbb{R}^3 \\ S_i - Y - S_i - (O\mathbb{R}^5)_b \end{array} \right]$$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12 07 2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection] [Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application

converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-73553 (P2003-73553A)

(43)公開日 平成15年3月12日(2003.3.12)

C08L 83/06 4H017 C08K 3/04 4J002 5/00 5/5/415 C09K 3/10 G										*****
C 0 8 K 3/04 4 J 0 0 2 5/00 5/5415 C 0 9 K 3/10 G	(51) Int.Cl.7		鐵別配号		FΙ				デー	73-1*(参考)
5/00 5/5415 C 0 9 K 3/10 G	C08L	83/06			C08L	83/06				4H017
5/5415 C 0 9 K 3/10 G	C08K	3/04			C08K	3/04				4 J O O 2
C 0 9 K 3/10 G		5/00				5/00				
		5/5415				5/5415				
審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 8 頁) 最終員に続く	# C09K	3/10			C09K	3/10			G	
				審查請求	未請求 請求	改項の数4	OL	(全 8	頁)	最終頁に続く
				審查請求	未請求 請求	で項の数4	OL	(全 8	頁)	

(21) 出願書号 特額2001 - 282794(P2001 - 282794)
(71) 出願人 000002060
個雄化学工業株式会社
東京都千代田区大手町二丁目 6番 1 号
(72) 発明者 放本 建文
野塚県保祉部外井田町大寺人見 1 寿徳10
個雄化学工業株式会社シリコーン電子材料
技術研究所内
(74)代理人 100078904
浄理士 小馬 隆町 (外1 名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 室温硬化性オルガノポリシロキサン組成物

(57)【要約】

【解決手段】 (A)

にも優れ、自動車エンジン周りという過酷な条件下でも 発ど物性値の変化が少ないエラストマー状硬化物を与え る。

(R'は一個炭化水素基、R²は一個炭化水素基又はアルコキシ基階換一個炭化水素基、R'は一個炭化水素基 大は酸素原子以二二億炭化水素基。 bは1~3の整数、 nは25℃における粘度が20~1,000,000センチポイズとなるような整数,) の直鎖状オルガメ引シコキナン

- (B) カーボンブラック
- (C) R', S i (OR') +
- (R¹は一価炭化水素基、R²は一価炭化水素基又はアル コキシ基置換一値炭化水素基、a は 0 又は 1。) のオル ガノオキシシランを必須成分としてなる室温硬化性オル ガノボリシロキサン組成物。

【効果】 本発明によれば、密封条件下での保存安定性

(式中、R'は一価炭化水素基、R'は一価炭化水素基又 はアルコキシ基置換一価炭化水素基、R³は非置換又は 置換の一価炭化水素基、Yは酸素原子又は二価炭化水素 基、bは1~3の整数、nは25℃における粘度が20 10 ~1.000.000センチポイズとなるような整数で

(式中、R¹は一価炭化水素基、R²は一価炭化水素基又 はアルコキシ基置換一個炭化水素基、aは0又は1であ る。) で表されるオルガノオキシシラン又はその部分加 水分解縮合物 0. 5~15重量部を必須成分としてなる 室温硬化性オルガノポリシロキザン組成物。

【請求項2】 更に、(D) R', Si O₁₀₂ 単位 (式 中、R は炭素数1~6の非置換又は置換の一価炭化水 素基を表す。)及びSiOus 単位から本質的になり、 SiOn 単位に対するR'sSiOn 単位のモル比が 0.6~1.2であって、ヒドロキシシリル基の含有量 が0.7重量%未満であるオルガノシロキサン1~50 重量部を含有する請求項1記載の室温硬化性オルガノボ リシロキサン組成物。

【請求項3】 更に、(E) チタンキレート触媒0.1 ~10重量部を含有する請求項1又は2記載の室温硬化 性オルガノポリシロキサン組成物。

5 n m であり、DBP吸油塩が 8 0 ~ 3 0 0 m l / 1 0 0gである請求項1乃至3のいずれか1項記載の室温硬 化性オルガノポリシロキサン組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、室源硬化性オルガ ノポリシロキサン組成物に関し、特に自動車エンジン周 りに使用される、耐油性、耐LLC性に優れた硬化物を 与える室温硬化性オルガノポリシロキサン組成物に関す る。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】従来、 空気中の水分と接触することにより室温でエラストマー 状に硬化する室温硬化性オルガノポリシロキサン組成物 は種々のタイプのものが公知であるが、とりわけアルコ 一ルを放出して硬化するタイプのものは不快臭がないこ と、金属類を腐食しないことが特徴となって、電気・電 子機器等のシーリング用、接着用、コーティング用に好 んで使用されている。かかるタイプの代表例としては、 特公昭39-27643号公報に記載のものが挙げら

※で表されるオルガノオキシシリル基を末端に有する直鎖 状才ルガノポリシロキサ

ン100重量部

(B) カーボンブラック 0. 5~50 重量部

(C) 下記一般式 (2)

(2)

れ、これには水酸基末端封鎖オルガノポリシロキサンと アルコキシシランと有機チタン化合物からなる組成物が 開示されている。また、特開昭55-43119号公報 には、アルコキシシリル末端封鎖オルガノポリシロキサ ンとアルコキシシランとアルコキシチタンからなる組成 物が開示されている。更に、特公平7-39547号公 報にはシルエチレン基を含むアルコキシシリル末端封鎖 オルガノポリシロキサンとアルコキシシランとアルコキ シチタンからなる組成物が開示されている。

【0003】しかしながら、これら組成物は自動車エン ジン周りに使用される場合に必要となる、耐油性、耐し LC性が不十分であった。

【0004】本発明は、前記した欠点を解消し、自動車 エンジン周りという過酷な条件下でも殆ど物性値の変化 の少ないエラストマー状硬化物を与え、密封条件下での 保存安定性にも優れる室温硬化性オルガノポリシロキサ 【請求項4】 カーボンブラックの平均粒径が15~6 30 ン組成物を提供することを目的とするものである。

[0005]

50

【課題を解決するための手段及び発明の実施の形態】本 発明者は、上記目的を達成するため鋭意検討を行った結 果、基材となる成分として酸素原子又は二価炭化水素基 を介してオルガノオキシ基結合のケイ素原子を1分子中 に少なくとも2個有するオルガノポリシロキサンを使用 し、これに充填剤としてカーボンブラック、特定のオル ガノオキシシラン又はその部分加水分解縮合物、好まし くは更に架橋密度向上剤としてR',SiOn 単位及び 40 SiOn 単位から本質的になるオルガノシロキサン、

触媒としてチタンキレート化合物を使用することによっ て、従来の1被型脱アルコールタイプの室温硬化性オル ガノポリシロキサン組成物に比べ、密封条件下での保存 安定性にも優れ、自動車エンジン周りという過酷な条件 下でも殆ど物性値の変化の少ないエラストマー状硬化物 を与える室温硬化性オルガノポリシロキサン組成物が得 られることを知見し、本発明をなすに至った。

【0006】即ち、本発明は、(A) 下記一般式 (1) [化2]

(式中、R'は一価炭化水素基、R'は一価炭化水素基又 はアルコキシ基置後一価炭化水素基、R'は非摩換又は 短機の一価炭化水素基、Yは強素原子又注二価炭化水素 基、bは1~3の整数、好適には2又は3、nは25℃ におげる粘度が20~1,000,000センチポイズ* R'S: (OR')。

(式中、R¹は一個炭化水素基、R²は一個炭化水素基又 : はアルコキン基産操一価炭化水素基、a は0 又は1 であ る。) で表されるオルガノオキシシラン又はその部分加 水分解縮合物 0.5~15重量部、好ましくは、(D) R³SiO₆ 単位(式中、R¹は炭素数 1~6の非腫換 又は置換の一面炭化水素基を表す。) 及び SiO₆ 単 位から本質的になり、SiO₆ 単位に対するR³Si O₆ 単位のモル比が 0.6~1.2であって、とドロ キシンリル基の含有量が 0.7重量%未満であるオルガ シロキサン1~50重量新、(E)チタンキレート触※20

(式中、R¹は一価炭化水素基、R¹は一価炭化水素基又はアルコキン基階集一価炭化水素基、R¹は非置後又は 医集の一価炭化水素基、Yは酸素原子又は一価炭化水素基、bは1~3の整数、好悪には2又は3、nは25℃における起度が20~1,000,000センチポイズとなるような整数である。)で表されるオルガノオキシ 30シリル基を未満に有する価値状オルガノボリシロキサンである。なお、直鎖状を基本構造とし、これに分岐状、 環状又は環状部分を有するオルガノボリシロキサンも使用できる。

*となるような整数である。)で表されるオルガノオキシ シリル基を末端に有する直鎖状オルガノポリシロキサン 100重量額

- (B) カーボンブラック 0.5~50 重量部
- (C) 下記一般式(2) (2)

※媒0.1~10重量部を含有してなる室温硬化性オルガ ノポリシロキサン組成物を提供する。

【0007】以下、本発明につき更に詳しく説明する。 本景明に使用される (A) 成分は、本組成物の基材とな もものであり、改善された保存変定性を得るために、酸 素原子又は二面板化水素基を介して、オルガノオキシ 基、特にアルコキシ基結合のケイ素原子を1分子中に少 なくとも2個有するオルガノボリシロキサンであること が必要であり、 (A) 成分は、下記一般式(1) 【任3】

b (I)

アノブロビル基などが例示される。また、R[®]としては 炭素数1~8のものが好ましく、メチル、エチル、プロ ビル、ブチル、ヘキシル、オクチルなどのアルキル基、 メトキシエチル、エトキシニチル、メトキシプロビル、 メトキンブチルなどのアルコキシ基直機アルキル基が例 示される。R[®]、R[®]、R[®]、R[®]はそれぞれ炭素原子数1~8 を持つことが好適であり、更に好適にはメチル基である。 Yi起業原子又は二面炭化水薬基であり、二価炭化 水業基としてH、CH、一、一CH、CH、CH ・一、一CH、C (CH、) Hーなどの炭素数1~8、特 に2~6のアルキレン基が例示され、一CH。CH:一が 好ましい。

【0009】 (A) 成分の25℃での粘度は20~1,000,000センデポイズの範囲であり、これは20センデポイズよりからいと便比後のユラストマーに優れた物理的性質、特に柔軟性と高い伸びを与えることができないためであり、また、1,000,000センデポイズより大きいと組成物の粘度が高くなり、塩工物の代表性が著しく悪くなるためである。従って、より更ましくは100~500,000センチポイズの範囲である。

基としてはクロロメチル、トリフロロメチル、クロロプ [0010] (A) 成分の酸素原子又は二値段化水素基 ロビル、3、3、3 ートリフロロプロビル、クロロフェ ニル、ジプロモフェニル、テトラクロロフェニル、ジフ ルオロフェニル基などが例示され、シアノアルキル基と してはβーシアノエチル、ッーシアノプロビル、βーシ 50 るアルケニル基末端れカガノポリシロキサンと下記一般

5

*【化4】

(式中、R'、R'及びbは前記と同じである。) で示さ れるアルコキシシランをPt触媒存在下で付加反応させ るか又は対応するSiH末端オルガノポリシロキサント※

(式中、R⁴はアルケニル基であり、R⁴、R²及びbは 前記と同じである。) との付加反応などにより。(A) 成分を製造することができる。

【0011】本発明に使用される(B)成分であるカー ボンプラックは、本発明の目的である耐油性、耐LLC 性を付与するための必須成分で、最も重要な成分であ

【0012】カーボンブラックとしては、アセチレンブ ラック、ファーネスプラック、ケッチェンプラックなど が挙げられる。中でも平均粒径が15~65 nm、特に 20 20~55nmのものが好ましく、DBP吸油量は80 ~300ml/100g、特に120~250ml/1 00gのものが好ましい。また、これらカーボンブラッ クは処理されたものでもよく、その処理としては、シラ ンによる表面処理、酸化処理、グラフト化、粒状化・ペ レット処理、フッ化処理、黒鉛化処理、アモルファス化 等が挙げられる。この処理により、分散性、分散安定性★ R'. Si (OR') ...

(式中、R¹は一価炭化水素基、R²は一価炭化水素基又 はアルコキシ基置換一価炭化水素基、aは0又は1であ 30 る。一価炭化水素基及びアルコキシ基置換一価炭化水素 基は、(A)成分の説明で挙げたものと同様のものが例 示される。)で示されるオルガノオキシシラン、特にア ルコキシシラン又はその部分加水分解縮合物が使用され る。

【0016】(C)成分の具体例としては、テトラメト キシシラン、テトラエトキシシラン、メチルセロソルブ オルソシリケートなどの4官能アルコキシシラン類、メ チルトリメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、 エチルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシラ ン、フェニルトリメトキシシラン、メチルトリメトキシ エトキシシランなどの3官能アルコキシシラン類及びそ の部分加水分解縮合物などが挙げられる。これらは単独 で用いてもよく、また2種以上を混合してもよい。ま た、硬化後のゴム弾性体に低モジュラス性を付与するた めに、ジフェニルジメトキシシラン、ジメチルジメトキ シシランなどの2官能アルコキシシラン類を付加的に添 加してもよい。

【0017】(C)成分の添加量は、(A)成分100 重量部に対して通常0.5~15重量部の範囲であり、 50 【0020】本発明に使用される(E)成分は、本組成

※下記一般式(4) [4k.5]

(4)

(3)

★の向上や、機械的強度の向上、耐水性の向上等、種々の 特性改良が見られ、本組成物における耐油性、保存安定 性、適度な粘性、ゴム物性の向上に有効である。

【0013】(B)成分は、予め処理されたカーボンを 使用してもよく、また本組成物の製造時にシラン処理1. てもよい。この場合、本組成物の特性を維持するために は、処理時の副生成物及び触媒などが本組成物中に実質 的に残留しないようにすることも重要である。

【0014】 (B) 成分の添加量は、(A) 成分100 重量部に対して通常0.5~50重量部であるが、好ま しくは5~40重量部である。多すぎると組成物の粘度 が上がりすぎて混合及び施工時の作業性が悪くなり、ま た、少なすぎると硬化後のゴム物性が悪くなる。

【0015】本発明に使用される(C)成分は、本組成 物の架橋剤として作用し、組成物が硬化してゴム弾性体 となるための成分である。これには下記一般式 (2)

(2)

好ましくは1~10重量部の範囲である。添加量が少な すぎると組成物が十分に硬化しなかったり、カートリッ ジ内に保存中に増粘・ゲル化し易くなる。また、多すぎ ると硬化が遅くなったり、十分なゴム物性がでなかった り、経済的に不利益となる。

【0018】本発明に使用される(D)成分は、本組成 物の架橋密度向上剤として作用し、(B)成分と共に耐 油性向上に重要な成分である。これは、R',SiOuz 単位(式中、R⁴はアルキル基、ハロゲン置換アルキル 基、アルケニル基、フェニル基等の炭素数1~6の非常 換又は置換の一個炭化水素基を表す。) 及びSiOw: 40 単位から本質的になり、SiOux 単位に対するR',S iO₁1 単位のモル比が 0.6~1.2 であって、ヒド ロキシシリル基含有量が0.7重量%未満であるオルガ ノシロキサンが使用される。

【0019】 (D) 成分の添加量は、 (A) 成分100 重量部に対して通常1~50重量部の範囲であり、好ま しくは2~40重量部の範囲である。添加量が少なすぎ ると耐油後の機械的強度が低い組成物となる。また、多 すぎると硬化が遅くなったり、十分なゴム物性がでなか ったりする。

物を硬化せしめるための触媒であり、本組成物の改善された保存安定性を得るためにはチタンキレート触媒であることが必要である。チタンキレート触媒としては、下記一般式(5)、(6)、(7)から選ばれた少なくと*

* も1種のチタンキレート触媒であることが好ましい。 【0021】

【化6】

(式中、XはR¹、炭素数1~6のアルコキシ基、アミ ノ基、アモチル基から遠ばれる基を表し、Rは水素原子 又はR¹を表し、R¹、R¹、R¹は前記と同じである。m は1~8の整数である。なおこの場合、R¹とR¹とは直※

※いに結合して、これらが結合するC=Cと共に合計炭素数5~8の環を形成してもよい。) 【0022】

- の場合、R'とR'とは互※ 【化7】 - H₃C

$$\mathbb{R}^2 \circ \mathbb{N} \circ \mathbb{N}$$

(7) ·

(式中、 R^2 はメチル基又はエチル基、 R^2 はメチル基、エチル基、フェニル基又はビニル基を表し、xは $5\sim3$ 0、yは $1\sim10$ である。)

U、yia1~10である。 100231 (E) 成分の具体例は、ジイソプロポキシ ビス (アセト酢酸エチル) チタン、ジイソプロポキシビス ス (アセチルアセトン) チタン、ジブトキンピス (アセ ト酢酸メチル) チタンや下記に示すものなどが例示される。

[0024] [化8]

[0025] [化9]

【0026】(E)成分の添加量は、(A)成分100 重量部に対して0.1~10重量部の範囲であり、好ま しくは0.2~7重量部の範囲である。添加量が少なす ぎると本組成物の硬化が遅くなり、多すぎると硬化が早 すぎたり、保存安定性が悪くなる。

【0027】本発明の組成物は、前記した (A) ~ (E) 成分の他に、更に必要に応じて、硬化前の流れ特 を付与するために、微粉末状の無機質充填剤を添加する こともできる。無機質充填剤としては石英微粉末、炭酸 カルシウム、煙霧質二酸化チタン、けいそう土、水酸化 アルミニウム、微粒子状アルミナ、マグネシア、酸化亜 鉛、炭酸亜鉛及びこれらをシラン類、シラザン類、低重 合度シロキサン類、有機化合物などで表面処理したもの などが例示される。

【0028】更に、本発明の組成物には有機溶剤、防力 ビ剤、難燃剤、耐熱剤、可塑剤、チクソ性付与剤、接着 10 促進剤、硬化促進剤、顔料などを添加することができ **5.**

【0029】本発明の組成物は、(A)~(E)成分及 び必要に応じて各種添加剤を、湿気を遮断した状態で混 合することにより得られる。得られた組成物は密閉容器 中でそのまま保存し、使用時に空気中の水分にさらすこ とによりゴム状弾性体に硬化する、いわゆる1液型室準 硬化性オルガノポリシロキサン組成物として用いること ができる。

【0030】本発明の組成物は自動車用シーリング材の 20 他、建築用シーリング材、電気・電子部品の封止材、接 着剤や防湿用コート剤として、繊維製品、ガラス製品、 金属製品、プラスチック製品等のコーティング剤や接着 剤としての用途にも適用することができる。 [0031]

【実施例】以下、実施例及び比較例を示し、本発明を具 体的に説明するが、本発明は下記の実施例に制限される ものではない。なお、下記の例において部はいずれも重 量部を示し、粘度は25℃における値である。

【0032】 [合成例1] 粘度が30,000センチポ 30 イズのα, ω-ジメチルビニルージメチルポリシロキサ ン100部と、トリメトキシシラン7部及び触媒として 塩化白金酸の1%イソプロパノール溶液1部を添加し、 N₂気流下、80℃で8時間混合した。その後10mm Hgの減圧下で50℃に加熱して、余剰のトリメトキシ シランを留去した。

【0033】得られたポリマーは粘度が30、500セ ンチポイズであり、テトラブチルチタネートと100: 1の比率で混合したところ、直ちには増粘せず、1日後 には硬化した。このことからポリマー末端のビニル基に 40 トリメトキシシランが付加したことが確認できる。この ポリマーをポリマーAとする。

【0034】 [合成例2] 粘度が20、000センチポ イズのα, ωージヒドロキシージメチルポリシロキサン 100部と、テトラメトキシシラン10部及び触媒とし てイソプロビルアミンO. 1部を添加し、N:気流下で 100℃で6時間混合した。その後10mmHgの減圧 下で50℃に加熱して、余剰のテトラメトキシシランを 留去した。

【0035】得られたポリマーは粘度が21,000セ 性を改善し、硬化後のゴム状弾性体に必要な機械的性質 50 ンチポイズであり、テトラブチルチタネートと 100:

1の比率で混合したところ、直ちには増粘せず、1日後 には硬化した。このことからボリマー末端がトリメトキ シシリル基で置換したことが確認できる。このポリマー をポリマーBとする。

【0036】 [実施例1] ポリマーA100部と、デン カプラックHS-100 [平均粒径48nm、DBP吸 油量140ml/100g (電気化学工業社製)]20 部を均一に混合し、これにビニルトリメトキシシラン6 部とジイソプロポキシービス (アセト酢酸エチル) チタ ン2部を滅圧下で均一になるまで混合して組成物を調製 10 使用し、120℃で240時間の条件で評価した。 した。これをポリカートリッジに入れて密封した。

【0037】 [実施例2] ポリマーA100部と、トリ メチルシロキシ単位 ((CH1) ; Si Oin 単位) 及び SiOuz 単位からなり、(CHz), SiOuz /SiO w モル比が 0. 74 で、シラノール基含有量が 0. 0 6 m o 1 / 100 g であり、固形分が 50 重量% となる ようにトルエンに溶解された樹脂状シロキサンコポリマ -10部、デンカブラックHS-100 (電気化学工業 社製)20部を均一に混合し、これにビニルトリメトキ シシラン6部とジイソプロポキシービス (アセト酢酸エ 20 チル) チタン2部を減圧下で均一になるまで混合して組 成物を調製した。これをポリカートリッジに入れて密封 した。

【0038】 [実施例3] ポリマーB100部と、トリ メチルシロキシ単位 ((CH₃) : Si O₁₀ 単位) 及び SiOux 単位からなり、(CH1), SiOux /SiO wz モル比が 0.74 で、シラノール基含有量が 0.0 ようにトルエンに溶解された樹脂状シロキサンコポリマ 社製)20部を均一に混合し、これにビニルトリメトキ シシラン6部とジイソプロポキシービス (アセト酢酸エ チル) チタン2部を減圧下で均一になるまで混合して組 成物を調製した。これをポリカートリッジに入れて密封 した。

【0039】上記で得られた組成物で厚さ2mmのシー トを作製し、23℃, 50%RHの雰囲気下で7日間硬 化させ、JIS-K6249に準じてゴム物性(硬さ、 引張強さ、切断時伸び)を測定した。更に、以下の条件 で保存後、及び、耐油後、耐LLC後のゴム物性 (硬 さ、引張強さ、切断時伸び)を測定した。結果を表1に

保存条件:乾燥機にて70℃加熱で7日間保存した。 耐油評価条件:トヨタエンジンオイル ネオSJ20を

耐LLC評価条件:トヨタLLC50%水溶液を使用 し、120℃で240時間の条件で評価した。

【0040】 [比較例1] 実施例1において、デンカブ ラックHS-100 (電気化学工業社製) の代わりにジ メチルジクロロシランで表面処理された乾式シリカ20 部を使用した以外は実施例1と同様の手法で組成物を調 製した。この組成物を使用して実施例1と同様の試験を 行った結果を表1に示す。

【0041】 [比較例2] 実施例2において、デンカブ ラックHS-100 (電気化学工業社製) の代わりにジ メチルジクロロシランで表面処理された乾式シリカ20 部を使用した以外は実施例2と同様の手法で組成物を調 製した。この組成物を使用して実施例2と同様の試験を 行った結果を表1に示す。 【0042】 [比較例3] 実施例2において、ポリマー

Αの代わりに粘度が20,000センチポイズのα,ω ージヒドロキシージメチルポリシロキサン100歳 デ ンカブラックHS-100 (電気化学工業社製) の代わ りにジメチルジクロロシランで表面処理された乾式シリ - 10部、デンカプラックHS-100 (電気化学工業 30 カ20部を使用した以外は実施例2と同様の手法で組成 物を調製した。この組成物を使用して実施例2と同様の 試験を行った結果を表1に示す。

> [0043] 【表1】

	13							14
			実施例	実施例 2	実施例 8	比較例	比較例 2	比較例 S
耐油削	硬さ	(テ゚±エメーター A)	38	42	45	45	48	46
	切断時伸び	(%)	500	450	400	620	480	490
	引張強さ	(MPa)	8.0	3.2	3.0	3.2	3.8	8.6
附油後	硬さ	(デコルターA)	25	32	\$ 3		10	8
	切断時伸び	(%)	880	480	410	御定 不可	300	250
	引張強さ	(MPa)	2.0	2.8	2.5		0.5	0.4
耐止に後	摂さ	(テ゚ュロメーター A)	27	38	35		測定不可	測定 不可
	切断時仲ぴ	(%)	400	410	380	測定 不可		
	引張強さ	. (MPa)	2.2	2.8	2.6			
保存後	硬さ	(デ*オドナーA)	88	42	45	45	48	18
	切断的伸び	(%)	480	480	410	500	450	800
	当戦強さ	(MPs)	2.8	3.0	2.9	3.1	3.6	1.2

[0044]

コールタイプの室温硬化性オルガノポリシロキサン組成 物に比べ、密封条件下での保存安定性にも優れ、自動車*

12

* エンジン周りという過酷な条件下でも殆ど物性値の変化 【発明の効果】本発明の組成物は、従来の1被型脱アル 20 の少ないエラストマー状硬化物を与える室温硬化性オル ガノポリシロキサン組成物である。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 1

識別記号

(COSL 83/06 83:04)

FΙ COSL 83:04 テーマコード(参考)

(72)発明者 木村 恒雄

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料 技術研究所内

Fターム(参考)· 4H017 AA04 AA29 AB15 AC03 AD06

AE05

4J002 CP032 CP051 CP081 CP091 CP131 CP141 DA036 EE048 EH038 EX037 GH00 GJ01

GJ02 GN00